BEST AVAILABLE COPY-

BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)



Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung

Aktenzeichen:

103 25 639.3

REC'D 06 SEP 2004

Anmeldetag:

6. Juni 2003

WIPO POT

Anmelder/Inhaber:

Universität Leipzig, 04109 Leipzig/DE

Bezeichnung:

Verfahren zum Feststellen optimaler Implantationsbedingungen durch Bestimmungen von humanem

endometrialen Choriongonadotropin

IPC:

G 01 N, A 61 B

Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

> München, den 27. August 2004 **Deutsches Patent- und Markenamt** Der Präsident

Im Auftrag

A 9161 03/00

Hoiß



3

Zusammenfassung:

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zum Feststellen optimaler Implantationsbedingungen. Es ist die Aufgabe gestellt, den Zeitpunkt einer erfolgversprechenden Implantation des Embryos im aktuellen und/oder daraus schließend die Rezeptivität im Folgezyklus zu bestimmen. Die Aufgabe wird gelöst durch ein Verfahren zur Bestimmung von endometrialem hCG in der Schleimhaut der Cervix und des Corpus uteri (u.a. evt. Mundschleimhaut), des Peripherblutes der sekretorischen Zyklusphase oder im Menstrualblut.

Dafür werden spezifische Antikörper mit dem Epitop zum C-terminalen Ende der βhCG-Untereinheit im ELISA-Test verwendet, die Aminosäuredifferenzen im Exon 2 und Exon 3 der βhCG-Untereinheit zwischen endometrialem und trophoblastären Gewebe erkennen und quantifizieren können. Verfahren zum Feststellen optimaler Implantationsbedingungen durch Bestimmen von humanem endometrialen Choriongonadotropin

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zum Feststellen optimaler Implantationsbedingungen durch die Bestimmung von humanem endometrialen hCG und/oder βhCG im Serum, Plasma und im Peripherblut der Lutealphase (prospektiv) sowie im Menstrualblut (retrospektiv). Die Freisetzung des endometrialem hCG ist Ausdruck ungestörter sekretorischer Transformation des Endometriums.

Die Erfindung betrifft ferner einen Testkit zur Durchführung des Verfahrens.

Es ist bereits bekannt, das trophoblastäre Gesamtmolekül hCG (Total-hCG) allein oder in der Summe mit den freien Untereinheiten zu bestimmen. Dafür sind unterschiedliche Testkits vorgeschlagen worden, die mit unterschiedlicher Spezifität arbeiten (1) und die Bestimmung von holo-hCG (Total-hCG), βhCG und αCG ermöglichen (2). Die Heterogenität des hCG im biologischen Material (intaktes lpha,eta-Heterodimer, freies lphaCG, freies βhCG, βhCG core-Fragment, nicked hCG, nicked βhCG), bezogen auf die Bindung an den jeweilig verwendeten Antikörper, erschweren die genaue Bestimmung und die Standardisierung eines Nachweisverfahrens für das endometriale hCG (3-5). Eine zusätzliche Heterogenität der hCG-Bestimmung in der späten Lutealphase und frühen Schwangerschaft kann im geringen Grad auch zwischen den vier nativen, hyperglykosylierten oder desialylierten Kohlenhydratseitenketten des C-terminalen Endes (CTP) von βhCG (Aminosäure 113 - 145), wie sie different zwischen früher und mittlerer Schwangerschaft und bei Chorioncarcinom im trophoblastären BhCG beobachtet worden sind, auftreten (4, 6-10). Weiterhin kann die Variation des Alanin, A (Endometrium) und Aspartat, D (Trophoblast)in der Aminosäureposition 117 des C-terminalen Endes von βhCG (βCG-CTP) bei endometrialem, blastozytärem und trophoblastärem βhCG für die Epitop-Spezifität des verwendeten Antikörpers von Bedeutung sein (11). Neben der bekannten Änderung der Aminosäuresequenz in Position 117 des CTP vom Exon 3 des ßhCG für nicht-trophoblastäres hCG haben wir eine weitere Differenz der Aminosäure bei Position 4 im Exon 2 zwischen Trophoblast und Endometrium finden können (Pro - Met, P - M).

Die bisher etablierten Verfahren haben den Nachteil, keine ausreichende Aussage über die Differenziertheit der exprimierten hCG-Gene treffen zu können. Das hat seine Ursache darin, daß die Verfahren die Heterogenität der vorliegenden βhCG-Epitope aus jeweils endometrialem, trophoblastärem, leukozytärem oder chorioncarcinomähnlichen Ursprung nicht erfassen.

3,3

Die Erfindung hat das Ziel, ein Verfahren zur Bestimmung von humanem endometrialen hCG und/oder βhCG anzugeben, das unter Einsatz eines leicht handhabbaren Testkits die zuverlässige Aussage einer vorausgegangenen optimalen oder minderwertigen sekretorischen Transformation des Endometriums bzw. einer bestehenden optionalen Implantationsvoraussetzung für einen Embryo oder für die frühzeitige Diagnose einer erfolgten Schwangerschaft ermöglicht.

Die Erfindung hat folgende Aufgabe zu lösen:

- Aussagen zur sekretorischen Transformation des Endometriums im normalen, gestörten und hormonstimulierten Zyklus,
- frühzeitige Diagnostik eines implantationsfähigen Endometriums,
- frühzeitige Diagnostik einer Schwangerschaft in Kombination von endometrialem und trophoblastärem hCG,
- Differenzierung eines early pregnancy loss,
- Differenzierung zwischen Extrauteringravidität und intrauteriner Schwangerschaft,
- Differenzierung falsch positiver hCG-Werte (zum Beispiel der hCG-Titer bei Patientin nen nach IUD-Einlage).

Das Verfahren richtet sich auf die Angabe einer Schrittfolge zur Bestimmung von endometrialem hCG und/oder βhCG (eβhCG), womit die angegebene Zielfunktion erreicht werden kann.

Der Erfindung liegt die wissenschaftlichen Erkenntnisse zugrunde, daß im sekretorischen Endometrium gesunder nichtschwangerer Frauen epitheliales hCG und/oder βhCG gebildet wird (12-15). Auch in der Dezidua wird bei Patientinnen mit Extrauteringravidität hCG und/oder βhCG im Drüsenepithel nachgewiesen (16). Der Nachweis erfolgt durch Immunhistochemie, in situ-Hybridisierung, Western Blot und RT-PCR. Nach Sequenzierung wurde von uns nachgewiesen, daß die β-Untereinheit des endometrialen hCG (eβhCG) different zum herkömmlichen trophoblastären hCG (tβhCG) ist, vor allem im Promotorgen des Exon 1 und auch im Exon 3. Das zeigt, daß eβhCG vom Gen 7 und 6 translatiert wird, während trophoblastäres βhCG vorwiegend vom Gen 5 und auch Gen 8 und 3 gebildet wird.

Die Erfindung beruht auf der Erkenntnis, daß das erste in der Frühschwangerschaft nachgewiesene β hCG entgegen der allgemeinen Auffassung nicht $t\beta$ hCG ist, sondern e β hCG. Die Aminosäure- und Nukleotidsequenz des endometrialen β hCG wird hier erstmals in SEQ ID No 5 und SEQ ID No 7 dargestellt (Endo). Da die Aminosäure- und Nukleotidsequenz des endometrialen hCG in SEQ ID No 5 und No 7 nicht ausschließlich hCG β 7 oder hCG β 6 ist, bezeichnen wir die endometriale Gensequenz als Gen β 6e.

Die Erfindung vermeidet die Nachteile bisher bekannter Methoden und der zu der Durchführung entwickelten Testkits der Total-hCG/βhCG-Bestimmung durch den Einsatz des endometrium- und deziduaepithel-spezifischen eßhCG-Antikörpers im Verfahren des Testansatzes.

Dafür werden spezifische Antikörper mit veränderter Aminosäuresequenz im Exon 2 (Position +4) und Exon 3 (Position +117) entwickelt und eingesetzt, die nur den endometrialen hCG- und/oder βhCG-Anteil im Serum, Plasma und Peripherblut sowie im Menstrualblut erfassen.

Der endometriale hCG- und/oder βhCG-Anteil kann aber auch mit dem in der Erfindung angegebenen Verfahren der Quotientenbildung von hCG- und/oder βhCG-Meßwerten als Wert Menstrualblut durch Wert Serum mit den herkömmlichen Total-hCG/βhCG-Immunoassays erfaßt werden.

Die Erfindung wird nachstehend an Ausführungsbeispielen näher erläutert, ohne auf diese beschränkt zu sein.

Ausführungsbeispiel 1:

Der Patientin wird zur Diagnostik Peripherblut der mittleren bis späten Sekretionsphase entnommen (Heparinblut, Blut). Das Plasma oder Serum wird bis zur Messung bei -20° C gelagert.

Als Antigenmaterial für die Antikörpergewinnung des endometrialen hCG und/oder β hCG werden zum einen je ein synthetisches Peptid der Aminosäuresequenz 109 - 118 oder 109 – 122 oder sequenzversetzt für das hCG β 7, β 6 und hCG β 5, β 8, β 3 des C-terminalen Endes (CTP) im Exon 3 eingesetzt:

ehCG β7, β6, β69 (AS 109 - 122):

thCG β5, β8, β3 (AS 109 - 122):

und weiterhin eine Zell-Linie humaner endometrialer Drüsenepithel-Zellen wie RL95-2 oder eine andere Zell-Linie (humane uterine epitheliale Zell-Linie RL 95-2).

Vor dem Einsatz der endometrialen Epithelzellen wird die mRNA-Expression des hCG β 7, β 6, β 6e im Promotorgen Exon 1 und im Exon 3 (CTP) in den nativen Zellen und nach Kultur mit RT-PCR geprüft und durch Sequenzanalyse bestätigt.

Die monoklonalen Antikörper der CTP-Peptide und der Endometrium-Epithel-Zell-Linie gegen hCG β 7, β 6 werden nach Immunisierung, Isolierung, Hybridisierung und Fein-

reinigung in vorgegebener Vorschrift hergestellt und bei - 20° C gelagert. Dazu werden zunächst sechs bis acht Wochen alte weibliche BALB/c-Mäuse mit einer Endometrium-Epithel-Zell-Linie immunisiert. Aus den Milzen derart immunisierter Mäuse werden die Zellen isoliert und mit Mausmyelomzellen fusioniert. Die geeigneten Myelomzellen P3-X63-Ag8.653 (17) werden in RPMI-1640 mit 10 % fetalem Kälberserum gezüchtet. In einem Kulturmedium, das Hypoxanthin, Aminopterin und Thymidin enthält (18), werden die gebildeten Hybridzellen von den nicht fusionierten Myelomzellen abgetrennt und Zellklone selektiert, welche Antikörper der gewünschten Spezifität sezernieren. Die Selektierung der Hybridome erfolgt in an sich bekannter Weise, ein besonders produktives Hybridom wird ausgewählt. Die Herstellung von Hybridomen, welche Antikörper der gewünschten Spezifität sezernieren, ist zuverlässig wiederholbar. Eine Hinterlegung ist deshalb nicht erforderlich.

5.00

Sandwich-ELISA: Die gereinigten monoklonalen Antikörper (Mab) werden an ELISA-plates (96 wells) adsorbiert (8 μ g/ml in PBS, 1 Stunde, 37° C) mit anschließendem Blocken und Waschen; Antigeninkubation (100 μ l, 1 Stunde, 37° C) mit hCG und/oder β hCG oder dem synthetischen Peptid hCG β 7, β 6, β 6e als Standardreihe und dem Heparinplasma in Blocking-Puffer; Bestimmung des Sandwich-Mab, gekoppelt an HRP type IV (Sigma) zu 100 μ l für 1 Stunde, 37° C nach der Methode von Wilson und Nakane (19).

Menstrualblut: Kann wie Peripherblut nach Zentrifugation zur Abtrennung von Zellen und Stroma für den direkten hCG β 7, β 6-CTP (AS 109 - 118; 109 - 122)-ELISA und dem hCG β 7, β 6 (AS -5 bis +5) eingesetzt werden.

Perfusat nach Corpusabrasio: Einsatz nach Zentrifugation für die beiden beschriebenen ELISA-Tests.

Ausführungsbeispiel 2:

Neben der bekannten Änderung der Aminosäuresequenz in Position 117 des CTP vom Exon 3 des βhCG für nicht-trophoblastäres hCG haben wir eine weitere Differenz der Aminosäure bei Position 4 im Exon 2 zwischen Trophoblast und Endometrium finden können (Pro - Met).

Alternativ zum Ausführungsbeispiel 1 wird als Antigenmaterial für die Antikörpergewinnung des endometrialen hCG und/oder βhCG zum einen je ein synthetisches Peptid der Aminosäuresequenz - 5 bis + 5 oder sequenzversetzt oder erweitert für das endometriale oder trophoblastäre βhCG neben einer humanen uterinen epithelialen Zell-Linie wie RL 95-2 eingesetzt:

ehCG β7, β6, β6e (AS -6 bis +6):

thCG β **5**, β **8**, β **3** (AS -6 bis +6):

Vor dem Einsatz der endometrialen Epithelzellen wird die mRNA-Expression des hCG β7, β6 im Promotorgen Exon 1 und im Exon 2 bei Aminosäureposition +4 in den nativen Zellen und nach Kultur mit RT-PCR geprüft und durch Sequenzanalyse bestätigt.

Die monoklonalen Antikörper werden weiter wie in Ausführungsbeispiel 1 beschrieben hergestellt und in den beschriebenen ELISA-Test-Anordnungen eingesetzt. Außerdem besteht die Option in Kombination von Ausführungsbeispiel 1 und Ausführungsbeispiel 2 die gesamte Aminosäuresequenz von -4 bis +122 oder eine Ligation mit beiden angegebenen Aminosäuresequenzen als Antigen für die Antikörpergewinnung zu benutzen (sowohl für Aminosäuresequenz ehCG β7, β6 als auch thCG β5, β8, β3).

Ausführungsbeispiel 3:

Gewinnung von Menstrualblut nach normalem Zyklus, nach Hormontherapie, nach IVF und ET ohne erfolgreiche Implantation sowie bei vorgesehener Diagnostik des Zyklus bei Kinderwunschpatientinnen und bei IUD-Patientinnen.

10

Parallele Gewinnung von Peripherblut zum selben Zeitpunkt als Heparinblut oder Serum zum Ausschluss eines erhöhten unspezifischen Serum-hCG-Wertes ist unbedingt erforderlich.

Vergleich der hCG- und/oder βhCG-Konzentration im biologischen Material der Desquamation des endometrialen Gewebes nach Separation der epithelialen und Stromazellen, der peripheren mononukleären Blutzellen, der mononukleären Immunzellen des endometrialen Epithels oder des Stromas für die hCG- und/oder βhCG-Bestimmung.

Bei einer definierten Differenz hohen Anteils von hCG und/oder βhCG im Menstrualblut zu niedrigem Anteil im Peripherblut kann von lokaler endometrialer Bildung ausgegangen werden. Für das Peripherblut kann allein der übliche trophoblastäre hCG β5, β8, β3 -Hormontest (ELISA, MEIA u. a.) verwendet werden.

Der auszuwertende Meßwert berechnet sich aus der Quotientenbildung der Konzentration vom Total-hCG/βhCG-Meßwert im Menstrualblut durch den Meßwert im Plasma oder Serum.

Patentansprüche:

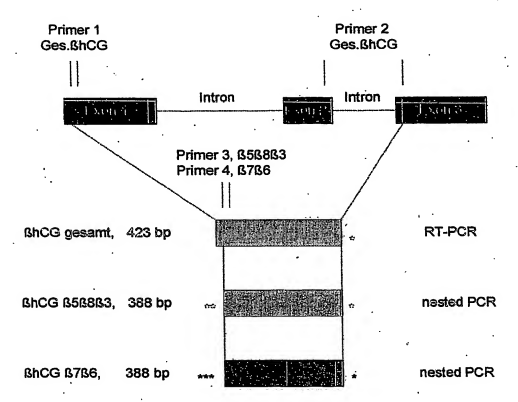
1. Verfahren zum Feststellen optimaler Implantationsbedingungen im aktuellen oder Folgezyklus durch Bestimmen von humanem hCG, dadurch gekennzeichnet, daß der Patientin Peripherblut der mittleren bis späten Sekretionsphase oder Menstrulblut entnommen wird, eine an sich bekannte hCG-Bestimmung mit einem kommerziellen Testkit vorgenommen wird und die Konzentration des hCG absolut oder relativ zum Meßwert in einem zweiten Test für hCG bestimmt wird.

- 2. Verfahren zum Feststellen optimaler Implantationsbedingungen im aktuellen oder Folgezyklus durch Bestimmen von humanem endometrialen hCG, dadurch gekennzeichnet, daß der Patientin Peripherblut der mittleren bis späten Sekretionsphase oder Menstrualblut entnommen wird, ein ELISA-Test mit dem von aus einer Endometrium-Epithel-Zellinie und einer Myelomzelllinie P3X63-Ag8.653 erhaltenen Hybridom produzierten monoklonalen Antikörper vorgenommen wird und die Konzentration des endometrialen hCG absolut oder relativ zum Meßwert in einem zweiten ELISA-Test für übliches trophoblastäres hCG bestimmt wird.
- 3. Verfahren zum Feststellen optimaler Implantationsbedingungen durch Bestimmen von humanem endometrialen hCG, dadurch gekennzeichnet, daß je ein ELISA-Test mit synthetischen Peptiden von Exon 3 mit AS 109 bis 122, von Exon 2 mit AS -6 bis +6 oder auch von synthetischen Peptiden mit Anteilen innerhalb der Aminosäuresequenz -6 bis +122, in allen Fällen auch sequenzversetzt, dargestellt und zur Messung des endometrialen hCG verwendet wird.
- 4. Testkit zum Erkennen optimaler Implantationsbedingungen, bestehend aus einem Enzymimmunoassay zum Bestimmen von humanem endometrialen hCG im Serum/Plasma oder Menstrualblut und einem monoklonalen Antikörper, produziert von einem Hybridom, das aus einer Endometrium-Epithel-Zell-Linie I und der Myelomzell-Linie P3X63-Ag8.653 erhalten wird.
- Testkit zum Bestimmen physiologischer Implantationsbedingungen, bestehend aus einem Enzymimmunassay zum Bestimmen von humanem endometrialen hCG im Serum/Plasma und einem monoklonalen Antikörper, produziert von ei-

//2

nem Hybridom, das hergestellt wird durch Immunisierung von sechs bis acht Wochen alten weiblichen BALB/c-Mäuse mit einer Endometrium-Epithel-Zell-Linie, Isolierung der entsprechenden Zellen aus den Milzen der Mäuse und der Fusionierung mit einer Mausmyelomzellinie, Klonierung und Subklonierung der Hybridome und Verwendung eines produktiven Klons, der die monoklonalen Antikörper in vivo oder in vitro produziert.

6. Aminosäuresequenz hCG β 6e laut SEQ ID No 5 und Gensequenz hCG β 6e laut SEQ ID No 7.



Fluoreszenzmarker: * NED, ** HEX, ***6-FAM

Zitierte Nicht-Patent-Literatur:

- (1) L.A.Cole, Clin.Chem., 43 (1997) 2233-2243
- (2) P.Berger, C.Sturgeon, J.M.Bidart et al., Tumor Biol., 23 (2001) 1-38
- (3) L.A.Cole, J. Reprod. Med., 43 (1998) 3-10
- (4) L.A.Cole, K.M.Rinne, S.Shahabi et al., Clin. Chem., 45 (1999) 313-314

- (5) A.Kardana, M.M.Elliot, M.A.Gawinowicz et al., *Endocrinology*, **129** (1991) 1541-1550
- (6) S.Birken, A.Krichevsky, J.O'Connor et al., Endocrine, 10 (1999) 137-144
- (7) A.Krichevsky, S.Birken, J.O'Connor et al., *Endocrinology*, **134** (1994) 1139-1145
- (8) G.Kovalevskaya, S.Birken, T.Kakuma et al., *J. Endocrinol.*, **161** (2000) 99-109
- (9) P.Mock, G.Kovalevskaya, J.F.O'Connor et al., *Hum. Reprod.*, **15** (2000) 2209-2214
- (10) P.Mock, P.Bischof, R.Rivest et al., Hum. Reprod., 13 (1998) 2629-2632
- (11) D.Bellet, V.Lazar, J.Bieche et al., Cancer Res., 57 (1997) 516-523
- (12) H.Alexander, C.Biesold, W.Weber et al., Zentralbl. Gynākol., 119 (1997) 17-22
- (13) H.Alexander, G.Zimmermann, G.W.Wolkersdörfer et al., *Hum.Reprod. Update*, **4** (1998) 550-559
- (14) H.Alexander, G.Zimmermann, C.Biesold et al., *J.Fertil.Reprod.(SH)*, **2** (1999) 28-37
- (15) G.W.Wolkersdörfer, S.R.Bornstein, G.Zimmermann et al., *Mol.Hum.Reprod.*, 4 (1998) 179-184
- (16) G.Zimmermann, D.Baier, J.Majer et al., Mol.Hum.Reprod., 9 (2003) 81-89
- (17) J.F.Kearney A.Radbruch, B.Liesegang et al., *J.Immunol.*, **123** (1979) 1548-1550
- (18) J.W.Littlefield et al., Science, 145 (1964) 709-712
- (19) M.B.Wilson and P.Nakane, in W.Knapp (ed.): *Immunofluorescence and related techniques*, Amsterdam 1978, pp. 215-224

<110> Universität Leipzig

<120> Verfahren zum Feststellen optimaler Implantationsbedingungen durch Bestimmen von humanem endometrialen Choriongonadotropin

<130> endometriales hCG β7, β6, β6e / C-terminales Ende CTP / AS 109 -122

<160> 7

<210> 1

<211> 14

<212> Peptid

<213> βhCG endometrial, CTP, Exon 3

<220>

<221>

<300>

<301>

<302>

<303>

<304>

<305>

<306>

<307>

<308>

<400> 1 (ehCG β7, β6, β

(ehCG β7, β6, β6e; Aminosäure 109 - 122)

Thr Cys Asp Asp Pro Arg Phe Gln Ala Ser Ser Ser Ser Lys

<110>	Universität	Leipzig
-------	-------------	---------

Verfahren zum Feststellen optimaler Implantationsbedingungen durch Be-<120> stimmen von humanem endometrialen Choriongonadotropin

trophoblastäres hCG $\beta 5$, $\beta 8$, $\beta 3$ / C-terminales Ende CTP / AS 109 - 122 <130>

<160> 7

2 <210>

14 <211>

Peptid <212>

βhCG trophoblastär, CTP, Exon 3 <213>

<220>

<221>

<300>

<301>

<302>

<303>

<304>

<305>

<306>

<307>

<308>

(thCG β 5, β 8, β 3; Aminosäure 109 - 122) <400>

Thr Cys Asp Asp Pro Arg Phe Gln Asp Ser Ser Ser Ser Lys

	<110>	Universität Leipzig
	<120>	Verfahren zum Feststellen optimaler Implantationsbedingungen durch Bestimmen von humanem endometrialen Choriongonadotropin
	<130>	endometriales hCG β7, β6, β6e / AS -6 bis +6
	<160>	7
	<210>	3
	<211>	12
	<212>	Peptid
	<213>	βhCG endometrial, Exon 2
	<220>	
	<221>	
	<300>	
	<301>	
	<302>	·
٠	<303>	
	<304>	
	<305>	
	<306>	
	<307>	
	<308>	
	<400>	3 (ehCG β7, β6, β6e; Aminosäure -6 bis +6)

1 5 10 12 Met Gly Gly Thr Trp Ala Ser Lys Glu **Met** Leu Arg

<110> <120>	Universität Leipzig Verfahren zum Feststellen optimaler Implantationsbedingungen durch Bestimmen von humanem endometrialen Choriongonadotropin
<130>	trophoblastäres hCG β5, β8, β3 / AS -6 bis +6
<160>	7
<210>	4
<211>	12
<212>	Peptid
<213>	βhCG trophoblastär, Exon 2
<220>	
<221>	
<300>	
<301>	
<302>	
<303>	
<304>	
<305>	
<306>	
<307>	
<308>	
<400>	4 (thCG β5, β8, β3; Aminosäure -6 bis +6)

1 5 10 12 Met Gly Gly Thr Trp Ala Ser Lys Glu **Pro** Leu Arg

-20

<302>

<400>

		•	
<110> <120>	Universität Le Verfahren zur	m Feststellen optimaler Implantationsb	edingungen durch Be
	stimmen von	humanem endometrialen Choriongona	adotropin ·
<130>			•
<160>	7	•	
<210>	5	•	
<211>	165		•
<212>	Peptid		•
<213>	βhCG β6e	(eβhCG Endo, Endometrium)	
<220>			
<221>			·
<300>		•	
<301>	•		·

(βhCG β6e , Aminosäure-Sequenz des Gens im Endometrium)

-20

SEQ ID No 6

<110>		ersität Leipzig		•			•
<120>	Verf	ahren zum Fests	tellen optim	aler Impla	ntationsbedi	ingungen dı	ırch Be-
	stim	men von humane	em endomet	trialen Cho	oriongonado	tropin	•
<130>	•	•		٠.	• •		•
<160>	7		• ,		•		
·<210>	6						
<211>	165				٠.		•
<212>	Pep	otid		•			
<213>	βhC	CG β5, β8, β3	(tβhCG, Tr	ophoblast	:)	:	
<220>	•	•		•			
<221>	•	•		•			
<300>	•				•		
<301>	>			•		•	٠ .
<302	> '						
<400	> 6	(βhCG β5, β8,	β3, Aminos	äure-Sequ	ienz des Ge	ns im Troph	noblast)

Met -10 -15 Glu Met Phe Gln Gly Leu Leu Leu Leu Leu Leu Ser Met Gly +1 Gly Thr Trp Ala ... Ser Lys Glu Pro Leu Arg Pro Arg Cys Arg 15 · 20 Pro Ile Asn Ala Thr Leu Ala Val Glu Lys Glu Gly Cys Pro Val Cys Ille Thr Val Asn Thr Thr Ile Cys Ala Gly Tyr Cys Pro Thr Met Met Arg Val Leu Gln Gly Val Leu Pro Ala Leu Pro Gln Val 60 Val Cys Asn Tyr Arg Asp Val Arg Phe Glu Ser Ile Arg Leu Pro Gly Cys Pro Arg Gly Val Asn Pro Val Val Ser Tyr Ala Val Ala Leu Ser Cys Gln Cys Ala Leu Cys Arg Arg Ser Thr Thr Asp Cys Gly Gly Pro Lys Asp His Pro Leu Thr Cys Asp Asp Pro Arg Phe 125 · 120 Gln Asp Ser Ser Ser Lys Ala Pro Pro Pro Ser Leu Pro Ser 140 Pro Ser Arg Leu Pro Gly Pro Ser Asp Thr Pro Ile Leu Pro Gln

SEQ ID No 7

<110>	Universität	Leipzig	•		
<120	Verfahren z	zum Feststeller	n optimaler Implantat	ionsbedingungen	durch Be-
	stimmen vo	on humanem ei	ndometrialen Chorior	ıgonadotropin	
			\cdot	· · · ·	1
<130>					•
<160>	7			٠.	•
<210>	7	•			•
<211>	861		•		
<212>	DNA				
<213>	βhCG β6e	(eβhCG	Endo, Endometrium)	· .	
<221>					
<301>					
<302>	_	•			
<303>	·		•		
<304>					
<305>					
<306>		•			
<307>	•				
<308>			· · .		•
	1				
<400>	7	(βhCGβ6e,	Sequenz des Gens	im Endometrium).
			•	•	-

Universitätsfrauenklinik der Universität Leipzig Forschungslabor Humane Reproduktion und Endokrinologie

LH4 CG5 CG6 CG7				. • •	•••	 	_	abab.	CAG	TC	**. **. PA C PA C	CA CA	CT C	C TT <u>G</u>	CT	C G	GG 1	CA	CGG	CCT	CCT	CCI	r ee r ee	C TO	:C
LH4 CG5 CG6 CG7 Endo	CZ	Ā	EAC	CCC	ACC	CA	TA (GC GC	AGA	GG	C AIGC AIGC AIGC A	GG (CCT CCT CCT	TCC	: 122 : 122	AC A	rcc rcc	CTA.	CTC	TCT	GTG	CC	T CO T CO T CO	CA G	cc cc
LH4 CG5 CG6 CG7 Endic	T	CG.	ACT	AGT	CC	CI	'AA 'ac	CAC	TC	3 A(3 A(CG A	CT CT	gag gag gag	TC	r c r c	AG A	AGG AGG	TCA	CTT	CAC	CG'	r Go	T C	TC (TC (TC (TC (GC GC
LH4 CG5 CG6 CG7 Ende	0	TC	ATC	CT	r GC	3C (GCT	AGA	CC	A C	TG	AGG AGG	GGA	G G		EAC EAC EAC	TGG	GGI	GC:	CC	G CI	G A	GC (CAC CAC CAC CAC -15	TCC TCC
LH4 CG5 CG6 CG7 End		rgī	GCC	TC	C C	TG	GCC	TT	3 TC 2 TC	T F	CT CT	TCT	CG CG	2 C	CC CC	CCG	AAG	GG'	l'TA L'TA	G TO	T CO	A G	CT CT	T CAC CAC CAC CAC	TCC TCC
LH4 CG5 CG6 CG7	5	AG-	CA	T CC	T A	ACA.	ACC	TC	CT	GG '	TGG TGC	CCI	TG TG	C C	GC GC	CCC	CAC	CAA	C CC	C G	AG G	TA :	raa Iga Iaa	AGC	CAG CAG CAG CAG
CG	G 4 5 6	GT	A CA		AG (AG (GCA GCA	. GG(G GI G GI	AC G	CA CA	CCA	AGO AGO AGO	G AI G AI G AI	16 (16 (16 (16 (eag eag eag	ATC ATC	C F <u>T</u> T FT TT	e g] c c; c c; c c;	yg ag g	ra a	: Ir GA (***

LH gly leu leu leu leu leu leu ser met gly gly thr trp ala hCG LH4 TTG TCC CAG GGG CTG CTG CTG CTG CTG CTG AGC ATG GGC GGG ACA TGG GCA CG5 CG6 CG7 GGG CTG CTG TTG CTG CTG CTG AGC ATG GGC GGG ACA TGG GCA Endo +30 +16 20 10 LH trp his arg ser lys glu pro leu arg pro arg cys arg pro ile asn ala thr leu ala val glu lys hÇG CCG LH4 G TCC AAG GAG CCG CTT CGG CCA CGG TGC CCC ATC AAT GCC ACC CTG GCT GTG GAG AAG CG5 CCA CG6 А C G ATG CG7 A Endo TCC AAG GAG ATG CTT CGG CCA CGG TGC CGC CCC ATC AAT GCC ACC CTG GCT GTG GAG AAG +90 met 40 30 21 Primer 2 $\mathbf{L}\mathbf{H}$ glu gly cys pro val cys ile thr val asn thr thr ile cys ala gly tyr cys pro thr hCG GAG GGC TGC CCC GTG TGC ATC ACC GTC AAC ACC ACC ATC TGT GCC GGC TAC TGC CCC CG5 CG6 CG7 CAG GCC TCC CCC GTG TGC ATC ACC GTC AAC ACC ACC ATC TGT GCC GGC TAC TGC CCC ACC Endo +150 +180 42 met LH thr Intron hCG TG LH4 CCC CAC TCA CAC GGC TTC CAG AGO ATT GTG AGC TGC CCG GGG CCG ... CG5 CC CG6 CC CG7 ACC Endo ATG +186 +183 LH ala thr Primer 2 arg val leu gln gly val leu pro ala leu pro gln val val cys asn tyr arg asp val hCG С LH4 CONCINCACIONALE GEG GTC CTG CCG GCC CTG CCT CAG GTG GTG TGC AAC TAC CGC GAT GTG CG5 CG6 CG7 Endo CGC GTG CTG CAG GGG GTC CTG CCG GCC CTG CCT CAG GTG GTG TGC AAC TAC CGC GAT GTG +240 +210 70 asp phe LH arg phe glu ser ile arg leu pro gly cys pro arg gly val asn pro val val ser tyr hCG LH4 CGC TTC GAG TCC ATC CGG CTC CCT GGC TGC CCG CGC GGC GTG AAC CCC GTG GTC TCC TAC CG5

Endo CGC TTC GAG TCC ATC CGG CTC CCT GGC TGC CCG CGC GGC GTG AAC CCC GTG GTC TCC TAC

+270

+300

.

CG6 CG7

100

ser pro arg ala val ala leu ser cys gln cys ala leu cys arg arg ser thr thr asp cys gly gly hCG G С GC LH4 GCC GTG GCT CTC AGC TGT CAA TGT GCA CTC TGC CGC CGC AGC ACC ACT GAC TGC GGG GGT C C. AA CG6 GC AA CG7 G C Endo GCC GTG GCT CTC AGC TGT CAA TGT GCA CTC TGC CGC CGC AGC ACC ACT GAC TGC GGG GGT +330

117 110 glu leu ser gly leu leu phe leu ser his LH pro lys asp his pro leu thr cys asp asp pro arg phe gln asp ser ser ser ser lys
A C C CAAC TCT CAG GCC TCC TCT TCC TCT AAA hCG LH4 CCC AAG GAC GAC CCC TTG ACC TGT GAT GAC CCC CG-C TTC CAG GAC TCC TCT TCC TCA AAG CG5 С T G G CG6 C T G CG7 Endo CCC AAG GAC CAC CCC TTG ACC TGT GAT GAC CCC CG C TTC CAG GCC TCC TCT TCC TCA AAG +390

130 . 140

hCG ala pro pro pro ser leu pro ser pro ser arg leu pro gly pro ser asp thr pro ile

LH4 A

CG5 GCC CCT CCC CCC AGC CTT CCA AGT CCA TCC CGA CTC CCG GGG CCC TCG GAC ACC CCG ATC

CG6 C

CG7 C

Endo GCC CCT CCC CCC AGC CTT CCA AGT CCA TCC CGA CTC CCG GGG CCC TCG GAC ACC CCG ATC

+480

145

hCG leu pro gln ter
LH4
CG5 CTC CCA CAA TAAA
CG6
CG7
Endo CTC CCA CAA
+495

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
(X) LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
Потить

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.